

# Vondercef 50 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Godkänd

- Ceftiofur sodium
- Ceftiofur sodium

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Vondercef 50 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Nöt

Häst

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
1105.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1105.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 timme

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 4 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 timme

-

**Häst**

- Meat and offal. 4 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01DD90

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

Godkänd

**Godkänd i:**

Österrike

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

**Godkännandedatum:**

17/10/2025

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

842881

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/10/2025

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

at-puar-700000196676-np-voendercef-de.pdf